Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001090

International filing date: 27 January 2005 (27.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-018886

Filing date: 27 January 2004 (27.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 17 March 2005 (17.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

28. 1. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 1月27日

出 願 番 号 Application Number:

特願2004-018886

[ST. 10/C]:

[JP2004-018886]

出 願
Applicant(s):

人 デンカ生研株式会社

2005年 3月 3

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 小 **川**



【書類名】 特許願 【整理番号】 P04-0016 【提出日】 平成16年 1月27日 【あて先】 特許庁長官 殿 【国際特許分類】 G01N 33/543 G01N 30/91 【発明者】 【住所又は居所】 新潟県五泉市南本町一丁目2番2号 デンカ生研株式会社内 【氏名】 滝沢 和幸 【発明者】 新潟県五泉市南本町一丁目2番2号 デンカ生研株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 志田 亮 【特許出願人】 【識別番号】 591125371 【氏名又は名称】 デンカ生研株式会社 【代理人】 【識別番号】 100091096 【弁理士】 【氏名又は名称】 平木 祐輔 【選任した代理人】 【識別番号】 100096183 【弁理士】 【氏名又は名称】 石井 貞次 【選任した代理人】 【識別番号】 100118773 【弁理士】 【氏名又は名称】 藤田節 【選任した代理人】 【識別番号】 100111741 【弁理士】 【氏名又は名称】 田中 夏夫 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 015244 【納付金額】 21,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 1 【物件名】 明細書 1

【物件名】

【物件名】

図面 1

要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

検体中の被分析物質を検出する方法であって、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程および検体と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程を含み、検体と標識試薬を接触させる工程が、前記固相支持体と分離した部位で行われる、前記被分析物質を検出する方法。

【請求項2】

被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程および被分析物質と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程が一工程で行われることを特徴とする、請求項1記載の被分析物質を検出する方法。

【請求項3】

さらに、不純物を除去する濾過工程を含み、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程、不純物を除去する濾過工程および被分析物質と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程が一工程で行われることを特徴とする、請求項2記載の被分析物質を検出する方法。

【請求項4】

フロースルー式検出法である、請求項1から3のいずれか1項に記載の方法。

【請求項5】

イムノクロマトグラフィー式検出法である、請求項1から3のいずれか1項に記載の方法。

【請求項6】

被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体との接触が、標識試薬を含む検体添加用デバイス中で行われる、請求項1から5のいずれか1項に記載の方法。

【請求項7】

検体添加用デバイス中に濾過手段が含まれる請求項6記載の方法。

【請求項8】

標識試薬が濾過手段中に含まれる請求項7記載の方法。

【請求項9】

被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む多孔質材料が、捕捉試薬を固定化した固相支持体の上層に設置し得るアダプター中に含まれており、検体をアダプター中に添加することにより、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させ、次いで検体と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給することを含む、フロースルー式検出法である請求項1に記載の方法。

【請求項10】

標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている請求項1から9のいずれか1項に記載の方法。

【請求項11】

標識試薬が酵素で標識されており、さらに該酵素の基質を供給する工程を含む請求項10に記載の方法。

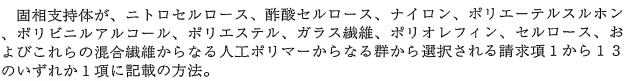
【請求項12】

被分析物質が抗原であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗原に特異的に結合する抗体である、請求項1から11のいずれか1項に記載の方法。

【請求項13】

被分析物質が抗体であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗体が特異的に結合する抗原である、請求項1から11のいずれか1項に記載の方法。

【請求項14】



【請求項15】

検体中の被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体を含む検出装置及び被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む検体添加用デバイスを含む、検体中の被分析物質検出用キット。

【請求項16】

さらに、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む検体添加用デバイス中で接触した検体と標識試薬との混合物を濾過する手段を含む請求項15記載のキット。

【請求項17】

検体添加用デバイスが、濾過手段を含む請求項16記載のキット。

【請求項18】

濾過手段が、標識試薬を含む請求項17記載のキット。

【請求項19】

フロースルー式検出キットである、請求項15から18のいずれか1項に記載のキット

【請求項20】

イムノクロマトグラフィー式検出キットである、請求項15から18のいずれか1項に 記載のキット。

【請求項21】

標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている請求項15から20のいずれか1項に記載のキット。

【請求項22】

標識試薬が酵素であり、さらに該酵素の基質を供給する手段を含む請求項21記載のキット。

【請求項23】

被分析物質が抗原であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗原に特異的に結合する抗体である、請求項15から22のいずれか1項に記載のキット。

【請求項24】

被分析物質が抗体であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗体が特異的に結合する抗原である、請求項15から22のいずれか1項に記載のキット。

【請求項25】

固相支持体が、ニトロセルロース、酢酸セルロース、ナイロン、ポリエーテルスルホン、ポリビニルアルコール、ポリエステル、ガラス繊維、ポリオレフィン、セルロース、およびこれらの混合繊維からなる人工ポリマーからなる群から選択される請求項15から24のいずれか1項に記載のキット。

【請求項26】

検体中の被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体および被分析 物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む多孔質材料を含むフロースルー式 検出装置であって、前記多孔質材料が前記固相支持体の上層に位置するアダプター中に含 まれる被分析物質検出装置。

【請求項27】

標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている請求項26記載の被分析物質検出装置。

【請求項28】

被分析物質が抗原であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗原に特異的に結合する抗体である、請求項26または27に記載の被分析物質検出装置。

【請求項29】

被分析物質が抗体であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗体が特異的に結合する抗原である、請求項26または27に記載の被分析物質検出装置。

【請求項30】

固相支持体が、ニトロセルロース、酢酸セルロース、ナイロン、ポリエーテルスルホン、ポリビニルアルコール、ポリエステル、ガラス繊維、ポリオレフィン、セルロース、およびこれらの混合繊維からなる人工ポリマーからなる群から選択される請求項26から29のいずれか1項に記載の被分析物質検出装置。

【請求項31】

検体を収納する容器部分および検体を検体中の被分析物質検出装置に供給するためのノ ズル部分を含む、検体中の被分析物の検出に用いられる検体添加用デバイスであって、ノ ズル部分に検体濾過手段および検体中の被分析物質と複合体を形成し得る標識試薬が組み 込まれた、検体添加用デバイス。

【請求項32】

標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている請求項31記載の検体添加用デバイス。

【請求項33】

検体濾過手段がフィルターである請求項31または32に記載の検体添加用デバイス。

【書類名】明細書

【発明の名称】簡便な検出法、検出装置及び検出キットとその製法

【技術分野】

[0001]

本発明は、検体試料中の被分析物質を特異的に定性または定量測定する検出法、検出装置及び検出キットとその製法に関するものである。

【背景技術】

[0002]

免疫反応の特異性を利用して試料中の分析対象物を検出又は定量する分析方法として免 疫拡散法、酵素測定法、凝集法等種々の方法論が実用化されている。特に近年、フロース ルー式検査(検出)法("Guide to Diagnostic Rapid Test Device Components", 2nde dition, published by Scheicher & Schuell company, January 2000, Edited by Lisa V ickers, p6-8、及び特公平7-34016号公報)やイムノクロマトグラフィー式検査(検出)法(ラテラルフロー式、タンジェンシャルフロー式、特公平7-13640号公報 、特許第2890384号公報)による検査法はその簡便性から急速に普及している。以 下にこれらの検査法の原理を簡単に説明する。市販されている多くのフロースルー式検査 法は、まず被分析物質(例:抗原)を捕捉するための捕捉試薬(例:抗体)を固定化した メンブレン(固相支持体)上に、被分析物質を含む検体を検体浮遊液に浮遊させた試料を 所定量供すると、試料がメンブレンを通過する際に存在する被分析物質がメンブレンに固 定化された捕捉試薬に捕捉され、被分析物質ー捕捉試薬複合体を形成する。次に被分析物 質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬(例:被分析物質に対する酵素標識)を所 定量供すると、捕捉試薬ー被分析物質ー標識試薬の複合体が捕捉試薬固定化位置に形成さ れる。そして、前記標識試薬を任意の方法(酵素標識の場合、基質を加えて発色反応を起 こす)で検出することで、被分析物質の存在を判定することができる。

[0003]

また、市販されている多くのイムノクロマトグラフィー検査法は、ストリップ状のメンブレンを有し、メンブレン上の長さ方向の一端に被分析物質(例:抗原)を捕捉するための捕捉試薬(例:抗体)を固定化し、逆の一端に被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬(例:可視可能な金コロイド粒子)をメンブレン上において展開可能に保持して構成されている。被分析物質を含む検体を検体浮遊液に浮遊させた試料を標識試薬を保持した側のメンブレン上に所定量供すると、試料がメンブレンを展開する際、存在する被分析物質が標識試薬と結合し被分析物質ー標識試薬の複合体が形成される。被分析物質ー標識試薬複合体はそのままメンブレン上を展開して流動し、メンブレン上に固定化された捕捉試薬に捕捉されると捕捉試薬ー被分析物質ー標識試薬の複合体が捕捉試薬固定化位置に形成される。そして、標識試薬を任意の方法(可視可能な金コロイド粒子の場合、その凝集像)で検出することで、被分析物質の存在を判定することができる。

[0004]

多くの検査の場合、被分析物質を含む検体には不純物が多く、それを除去するために様々な化学的・物理的処理が施される。その処理工程を施した試料から被分析物質をできるだけ不純物を除いた状態で抽出して捕捉試薬ー被分析物質ー標識試薬の複合体が形成することが、感度及び特異性の高いアッセイには必須条件ではあるが、その工程には多くの手順と時間がかかり、作業上の効率を悪化させる原因となる。また、多くの手順をかかることは作業上のミスを起こす要因になる場合が多く、安全性・コスト面及び結果的に作業上の効率を悪化させる原因となる。

[0005]

【特許文献1】特公平7-34016号公報

【特許文献2】特公平7-13640号公報

【特許文献3】特許第2890384号公報

【非特許文献 1】 "Guide to Diagnostic Rapid Test Device Components", 2nd ed ition, published by Scheicher & Schuell company, January 2000, Edited by Lis

a Vickers, p6-8

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、不純物除去等の被分析物質を含む検体の処理過程において効率良く標識試薬と被分析物質とを反応させることにより迅速に検出できる、簡便且つ感度・特異性に優れた検出法、検出装置及び検出キットを提供するものである。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明者等は、被分析物質を含む検体から効率的かつ確実に不純物を除去し、さらにより効率的に捕捉試薬-被分析物質-標識試薬の複合体を形成させる迅速かつ高感度に被分析物質を検出し得る検出方法を開発すべく鋭意検討を行った。その結果、被分析物質と被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を捕捉試薬が固定化された固相支持体上に添加する前に予め接触させ、その後フィルターを用いた濾過等により不純物を除去し、捕捉試薬を固定化した固相支持体に添加することにより、不純物の干渉を受けず、なおかつ効率的に捕捉試薬-被分析物質-標識試薬の複合体が形成されることを見出し、本発明を完成させるに至った。

[0008]

本発明の要旨を説明する。

- [1] 検体中の被分析物質を検出する方法であって、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程および検体と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程を含み、検体と標識試薬を接触させる工程が、前記固相支持体と分離した部位で行われる、前記被分析物質を検出する方法、
- [2] 被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程および被分析物質と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程が一工程で行われることを特徴とする、[1]の被分析物質を検出する方法、
- [3] さらに、不純物を除去する濾過工程を含み、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程、不純物を除去する濾過工程および被分析物質と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程が一工程で行われることを特徴とする、[2]の被分析物質を検出する方法、
- [4] フロースルー式検出法である、[1]から[3]のいずれかの方法、
- [5] イムノクロマトグラフィー式検出法である、「1]から「3]のいずれかの方法、
- [6] 被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体との接触が、標識試薬を含む検体添加用デバイス中で行われる、[1]から[5]のいずれかの方法、
- [7] 検体添加用デバイス中に濾過手段が含まれる[6]の方法、
- [8] 標識試薬が濾過手段中に含まれる[7]の方法、
- [9] 被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む多孔質材料が、捕捉試薬を固定化した固相支持体の上層に設置し得るアダプター中に含まれており、検体をアダプター中に添加することにより、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させ、次いで検体と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給することを含む、フロースルー式検出法である[1]の方法、
- [10] 標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている[1]から[9]のいずれかの方法、
- [11] 標識試薬が酵素で標識されており、さらに該酵素の基質を供給する工程を含む[10]の方法、
- [12] 被分析物質が抗原であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗原に特異的に結合

する抗体である、[1]から[11]のいずれかの方法、

- [13] 被分析物質が抗体であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗体が特異的に結合する抗原である、[1]から[11]のいずれかの方法、
- [14] 固相支持体が、ニトロセルロース、酢酸セルロース、ナイロン、ポリエーテルスルホン、ポリビニルアルコール、ポリエステル、ガラス繊維、ポリオレフィン、セルロース、およびこれらの混合繊維からなる人工ポリマーからなる群から選択される[1]から[13]のいずれかの方法、
- [15] 検体中の被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体を含む検出装置及び被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む検体添加用デバイスを含む、検体中の被分析物質検出用キット、
- [16] さらに、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む検体添加用デバイス中で接触した検体と標識試薬との混合物を濾過する手段を含む[15]のキット
- [17] 検体添加用デバイスが、濾過手段を含む[16]のキット、
- [18] 濾過手段が、標識試薬を含む[17]のキット、
- [19] フロースルー式検出キットである、[15]から[18]のいずれかのキット、
- [20] イムノクロマトグラフィー式検出キットである、[15]から[18]のいずれかのキット、
- [21] 標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている[15]から[20]のいずれかのキット、
- [22] 標識試薬が酵素であり、さらに該酵素の基質を供給する手段を含む[21]のキット、
- [23] 被分析物質が抗原であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗原に特異的に結合する抗体である、[15]から[22]のいずれかのキット、
- [24] 被分析物質が抗体であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗体が特異的に結合する抗原である、[15]から[22]のいずれかのキット、
- [25] 固相支持体が、ニトロセルロース、酢酸セルロース、ナイロン、ポリエーテルスルホン、ポリビニルアルコール、ポリエステル、ガラス繊維、ポリオレフィン、セルロース、およびこれらの混合繊維からなる人工ポリマーからなる群から選択される[15]から[24]のいずれかのキット、
- [26] 検体中の被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体および被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む多孔質材料を含むフロースルー式検出装置であって、前記多孔質材料が前記固相支持体の上層に位置するアダプター中に含まれる被分析物質検出装置、
- [27] 標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から 選択される物質で標識されている[26]の被分析物質検出装置、
- [28] 被分析物質が抗原であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗原に特異的に結合する抗体である、[26]または[27]の被分析物質検出装置、
- [29] 被分析物質が抗体であり、かつリガンド及び捕捉試薬が前記抗体が特異的に結合する抗原である、[26]または[27]の被分析物質検出装置、
- [30] 固相支持体が、ニトロセルロース、酢酸セルロース、ナイロン、ポリエーテルスルホン、ポリビニルアルコール、ポリエステル、ガラス繊維、ポリオレフィン、セルロース、およびこれらの混合繊維からなる人工ポリマーからなる群から選択される[26]から[29]のいずれかの被分析物質検出装置、
- [31] 検体を収納する容器部分および検体を検体中の被分析物質検出装置に供給するためのノズル部分を含む、検体中の被分析物の検出に用いられる検体添加用デバイスであって、ノズル部分に検体濾過手段および検体中の被分析物質と複合体を形成し得る標識試薬が組み込まれた、検体添加用デバイス、
- [32] 標識試薬が不溶性粒状物質、酵素、蛍光色素および放射性同位体からなる群から選択される物質で標識されている[31]の検体添加用デバイス、

ならびに

[33] 検体濾過手段がフィルターである[31]または[32]の検体添加用デバイス。

【発明の効果】

[0009]

本発明の方法は、固相支持体に固定化した捕捉試薬、検体中の被検出物質および標識試薬の複合体を形成させる検体中の被分析物質を検出する方法において、あらかじめ被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させるので、被分析物質と標識物質の接触時間を制御することができ、高感度に被分析物質を検出することができる。また、接触させ得られた被分析物質と標識物質の混合物を検出装置に添加するだけで検出を行うことができるので、迅速に被分析物質を検出することができる。さらに、被分析物質と標識物質の混合物の添加と同時に該混合物を濾過することにより、検体中の不純物を除去することができる。

[0010]

本発明の方法によれば、検体と被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬とを接触させる工程、不純物を除去する濾過工程および被分析物質と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程を一工程で行うことができ、迅速かつ高感度に被分析物質を検出することができる。

[0011]

また、本発明の方法は、標識試薬および濾過手段の両方を含む検体添加用デバイスを用いることにより、該デバイスを用いて被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程、不純物を除去する濾過工程および被分析物質と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程を一工程で容易に行うことができる。また、該デバイス中で検体と被分析物質との接触時間を制御することができ、感度を調節することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0012]

以下、本発明について詳細に説明する。

本発明は、検体中の被分析物質を検出する方法であって、フロースルー式検出方法およびイムノクロマトグラフィー式検出方法を含む。フロースルー式検出方法およびイムノクロマトグラフィー式検出方法はいずれも、少なくとも被分析物質を結合捕捉し得る捕捉物質を固定化した膜状の固相支持体を含む。フロースルー式検出方法においては、検体試料が前記固相支持体を横切るように通過し、イムノクロマトグラフィー式検出法においては、固相支持体に沿って展開移動する。

[0013]

本発明の方法においてはまず、被分析物質の定性及び定量分析を行う目的の検体をその 被分析物質と被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬が特異的結合反応を 起こしやすい状態に処理をする。処理方法は酸・塩基等各種化学薬品等を用いた化学的処 理方法でも良いし、加熱・撹拌・超音波等を用いた物理的処理方法のどちらでも構わず、 またその両方法を用いても良い。具体的には被分析物質は検体中において、微生物や細胞 などの生体由来マトリックスに存在する場合が多いので、検体を酸溶液、塩基溶液、界面 活性剤溶液、変性剤溶液または緩衝液に浮遊し、撹拌または加熱によって微生物及び細胞 マトリックスを破壊して、被分析物質を抽出する。次に浮遊液を被分析物質と被分析物質 に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬が特異的結合反応を生じやすいようpHを調節 したり、あるいは無機塩類の添加濃度を調整したり、特異反応を増強する界面活性剤や高 分子ポリマー、塩基性化合物等の添加剤や非特異反応を軽減する界面活性剤や高分子ポリ マー、塩基性化合物等の添加剤を加える。本発明の検出装置において、検体を処理する処 理液として、例えば特開2003-279577号公報に記載の検体浮遊液組成物が挙げられる。も し被分析物質が検体中において、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬 と特異的結合反応を起こしやすい状態であれば、検体を特異的結合反応を生じやすい浮遊 液に浮遊するのみでも構わないし、検体をそのまま使用しても差し支えはない。この一連 の検体処理は検体添加用デバイスで行うと、操作がより簡便となる。

[0014]

本発明の方法において分析しようとする被分析物質は、限定されないが通常は抗原または抗体である。検体も限定されず、全血、血清、血漿、尿、唾液、喀痰、汗または鼻、咽頭、鼻咽頭もしくは呼吸性の分泌物等の生体試料の他、肉、植物等の食物の抽出物等が含まれる。被分析物質に結合するリガンドは、典型的には被分析物質が抗原の場合は、該抗原に特異的に結合する抗体、被分析物質が抗体の場合は該抗体が特異的に結合する抗原であり、その他、被分析物質-リガンドの組合わせとして、受容体-リガンド、リガンド-受容体等の組合わせが挙げられる。標識試薬とは、前記リガンドと適当な標識物質を結合させたコンジュゲートであり、標識物質として、金コロイド等の金属コロイド、セレニウムコロイド等の非金属コロイド、着色樹脂粒子、染料コロイド及び着色リポソーム等の不溶性粒状物質やアルカリフォスファターゼ、ペルオキシダーゼ等の発色反応を触媒する酵素、蛍光色素、放射性同位体等が挙げられる。

[0015]

次に上述の方法で処理された検体試料を捕捉試薬を固定化した固相支持体上に供する前 に前記標識試薬と接触させ混合することにより、前記標識試薬-前記被分析物質の複合体 を形成させる。図1にイムノクロマトグラフィー式検出装置を用いた場合の本発明の方法 の概要を示す。フロースルー式検出装置の場合は、図1のイムノクロマトグラフィー検出 装置部分をフロースルー式検出装置に代えればよい。検体中に被分析物質が含まれる場合 、検体と標識試薬を接触させることにより、検体と標識試薬が混合し混合物ができる。検 体と標識試薬の混合物は、被分析物質と標識試薬の混合物を含み、さらに被分析物質と標 識試薬の複合体を含む。試料は被分析物質と被分析物質に特異的に結合するリガンドが特 異的結合反応を起こしやすいよう上述の方法で処理してあり、また前記標識試薬は前記被 分析物質に対して過剰量を接触させるので、前記被分析物質の多くは前記標識試薬のみと 効率的に前記複合体を形成する。ここで、捕捉試薬とは被分析物質と特異的に結合する物 質であり、捕捉試薬-被分析物質の関係は、前述の被分析物質-標識試薬との関係と同様に 、抗原-抗体、抗体-抗原、受容体-リガンド、リガンド-受容体等であり得る。捕捉試薬と 標識試薬は同じ物質でもよいが、被分析物質中に該物質と結合する部位が一つしか存在し ない場合は、標識試薬-被分析物質-捕捉試薬複合体が形成されない。従って、この場合 捕捉試薬と標識試薬はそれぞれ被分析物質の異なる部位に結合する必要がある。固相支持 体は毛管現象により試料検体が吸収され流動し得るものであれば、どのようなものであっ てもよい。例えば、支持体はニトロセルロース、酢酸セルロース、ナイロン、ポリエーテ ルスルホン、ポリビニルアルコール、ポリエステル、ガラス繊維、ポリオレフィン、セル ロース、これらの混合繊維からなる人工ポリマーからなる群から選択される。固相支持体 は本発明の方法がフロースルー式検出法である場合は、任意の大きさの膜状の支持体であ り、膜に捕捉試薬が固定化され、膜上に捕捉試薬領域が設定される。本発明の方法がイム ノクロマトグラフィー式検出法の場合は、好ましくは短冊状のストリップの形状を有する 。前記捕捉試薬の固相支持体への固定化は、吸着による方法、アミノ基、カルボキシル基 等の官能基を利用して化学的に結合させる方法等、公知の方法で行えばよい。

[0016]

次に前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体上に前記標識試薬ー前記被分析物質の複合体を含む検体と標識試薬の混合試料を供して、標識試薬ー被分析物質ー捕捉試薬複合体を形成させる。この際、フロースルー式検出法においては、標識試薬ー前記被分析物質の複合体は、捕捉試薬が固定化された固相支持体を通過する際に捕捉試薬に捕捉され、標識試薬ー被分析物質ー捕捉試薬複合体が形成される。また、イムノクロマトグラフィー式検出法においては、捕捉試薬が固定化された固相支持体上を移動する際に捕捉試薬に捕捉され、標識試薬ー被分析物質ー捕捉試薬複合体が形成される。固相支持体に捕捉された標識試薬の存否を検出することで被分析物質の存在を判定することができる。被分析物質と標識試薬が固相支持体と分離した部位で予め接触するよう構成してあるので、被分析物質と標識試薬が十分接触し複合体を形成している。そのため、試料

を捕捉試薬を固定化した固相支持体に添加する動作を行うだけで標識試薬ー被分析物質ー 捕捉試薬の複合体の形成を簡便且つ迅速に行うことができ、被分析物質の検出(アッセイ)を実施できる。

[0017]

ここで、「被分析物質と標識試薬が固相支持体と分離した部位で予め接触する」とは、 イムノクロマトグラフィー式検出装置においては、標識試薬が固相支持体に含まれておら ず、または固相支持体と接触しており液体が固相支持体と連絡し得る部位、例えば、検体 添加部位等にも含まれていないことをいう。この場合、被分析物質と標識試薬は、固相支 持体および固相支持体と接触している部位以外で予め接触する。例えば、従来のイムノク ロマトグラフィー式検出装置においては、固相支持体と標識試薬を含む多孔質支持体が接 触する形で構成されているものがあり、該従来の装置においては、標識試薬を含む多孔質 支持体が検体添加部位を兼ね、該検体添加部位に検体を添加することにより、検体と標識 試薬が接触し、検体と標識試薬の混合物は直ちに固相支持体に移動する。すなわち、この 従来の装置においては、検体と標識試薬の接触は固相支持体と接触した部位で行われるの であり、固相支持体と分離した部位では行われない。本発明においては、検体と標識試薬 の接触時間等を調節するために、この従来の装置とは異なり、検体と標識試薬の混合物を 固相支持体および固相支持体と接触している部位以外の部位、すなわち固相支持体と分離 した部位で接触する。

[0018]

また、フロースルー式検出装置においては、固相支持体の上層に標識試薬を含むアダプ ターであって、固相支持体とは分離可能なアダプターがセットされており、該アダプター 中に検体を添加することにより、アダプター中で検体と標識試薬が接触することをいう。 該アダプターには、検体と標識試薬の混合物を固相支持体に供給するための1つまたは複 数の開口部があり、検体と標識試薬の接触した後に、検体と標識試薬の混合物は、該開口 部を通って固相支持体に供給される。実際には、アダプターの外側の一部と固相支持体は 接触し得るが、検体と標識試薬の接触は、アダプター内部で起こるので、固相支持体と分 離した部位で接触するといえる。また、図4Dおよび図4Eに標識試薬を含むアダプターの 一例を示すが、この例では、標識試薬を含む多孔質材料とアダプターから固相支持体へ検 体と標識試薬の混合物を供給する開口部が離れて存在している。検体と標識試薬との最初 の接触は、標識試薬が存在する部位で起こるので、検体と標識試薬の接触は固相支持体と 分離した部位で行われる。

[0019]

標識試薬と検体との接触は、検体添加用デバイス中で行ってもよい。検体添加用デバイ スは、検出装置外の付属部品であり、採取した検体を入れ特定の処理を行うための容器で ある。該デバイスには、バイアル、シリンジ、チューブ等が含まれる。また、該デバイス は容器だけでなく、検体を検出装置に添加供給する際に検体を濾過するための濾過手段を 含んでいてもよい。検体添加用デバイスは、検体を収容する容器部分と容器内の検体を検 出装置に添加供給する部分を含む。後者の検体を添加供給する部分は、検体を容器内から 排出するためのノズル(開口部)を有する部分を有し、該部分は容器部分の蓋を兼ねるこ ともできる。後者の検体を検出装置に添加供給する部分は、ノズル部分あるいは蓋部分と もいう。また、検体添加用デバイスが濾過手段を含む場合、後述のように検体添加用デバ イスは濾過フィルターを含むフィルターハウジングからなるノズル部分と容器部分の2つ の部品から構成されていてもよい。この場合のフィルターハウジングは、検体をフィルタ ーに通す開口部とフィルターを通過した検体を排出する開口部を有し、両開口部の間にフ ィルターが存在する。容器は、例えば、検体をフィルターに圧力をかけて通すことができ るシリンジ等を用いればよい。

[0020]

前記標識試薬は検体添加用デバイス組み込んでおいてもよい。ここで組込むとは、標識 試薬を検体添加用デバイスのいずれかの部分に含ませ、検体添加用デバイスに検体を入れ てから検体を検出装置に供給するまでの間に検体と標識試薬が接触し得るようにすること

7/

いう。検体中の被分析物質が標識試薬組み込み位置に供されることによって被分析物質と 前記標識試薬が接触し、試料を捕捉試薬に添加する操作を行うだけで標識試薬ー被分析物 質-捕捉試薬の複合体の形成を簡便且つ迅速に行うことが容易に実施できる。例えば、バ イアル、シリンジおよびチューブ等の検体採取用容器に必要量の標識試薬を入れておいて 、該容器に必要量の検体を添加して混合すればよい。標識試薬は、液体でも凍結乾燥させ たものでもよく、またガラス繊維不織布等の適当な多孔質材料に吸収させ、乾燥させ、該 多孔質材料を裁断した切片(標識試薬パッド)を入れておいてもよい。この場合、液体検 体と該切片が接触し、切片中の標識試薬が検体中に溶解する。検出装置を長期間の保存に 対応させるためには液状よりも乾燥状態での提供がより好ましい。標識試薬の乾燥体を作 製するには凍結乾燥法では製造法がバッチ法となり特殊な大規模設備が必要となる。

[0021]

一方、温風乾燥法ではロール紙(ロール形状の支持体)に試薬噴霧後、ドライヤー型の 温風送風機で乾燥することで連続製造が可能となる。標識試薬の形態は、目的により使い 分けることが可能である。この際、検体中の不純物を除去するために、検体または検体と 標識試薬の混合物を濾過することが望ましい。濾過は標識試薬-被分析物質の複合体を検 出装置に添加する際に行えばよい。上記検体添加デバイスのノズル部分にフィルター等の 濾過手段を含ませ、検体と標識試薬混合物をフィルターを通して添加すればよい。この際 、フィルター中に標識試薬を組込んで含ませてもよい。例えば、フィルター自体に標識試 薬を吸収させ乾燥させておいてもよいし、フィルターと前述の標識試薬を吸収させ乾燥さ せた多孔質材料の切片とを接触させてもよい。また、フィルターと標識試薬を含む多孔質 材料とを、フィルター用ハウジングに組込んでもよい。この際、フィルターと標識試薬を 含む多孔質材料は接触していても、していなくてもよい。フィルターは、検体中に含まれ る凝集物や固形物等の不純物を除去できるものならば限定されず、紙製のろ紙、ガラスフ ィルター、孔径 2 μm以下(例えば、0.22μm、0.45μm)のメンブランフィルター等を用 いることができる。また、検体試料として全血を用いる場合には、フィルターに赤血球を 除去する機能を持たせてもよい。例えば、フィルターに抗赤血球抗体を含ませることによ り赤血球を除去することが可能である。なお、全血を用いる場合、フィルターにより赤血 球を除去した後に、検体と標識試薬が接触するのが望ましい。検体添加用デバイスとして 、例えば図1に示した標識試薬を含む多孔質材料(コンジュゲートパッド)の入った容器 や、後述する図3に示した濾過手段を含む容器が挙げられる。また、フロースルー式検出 装置においては、図4Bに示した標識試薬を含む多孔質材料(コンジュゲートパッド)の 入ったアダプターも含まれる。

[0022]

図3には濾過手段と標識試薬を含む検体添加用デバイスの例を示すが、本発明の検体添 加デバイスは図1や図3に示したものには限定されず、検体を収容でき、検体を検出装置 の検体添加部位に添加できるデバイスならばどのような形態のものも含まれる。図3の件 体添加用デバイス中、下の部分が検体を収容する容器部分であり、上の部分が検体添加ノ ズルを有する容器の蓋部分(ノズル部分ともいう)であり、該蓋部分にフィルターをセッ トすることができる。図3Aは濾過手段である濾過フィルターと標識試薬を含ませた多孔 質材料が接触せず分離しており、濾過フィルターよりも上流側に標識試薬を含ませた多孔 質材料が存在する。この場合、標識試薬を含ませた多孔質材料は、デバイス内部、例えば 容器部内部に適当な固定手段で固定しておいてもよいし、固定せず入れておいてもよい。 ここで、上流とは検体添加デバイスを用いて検体を添加するときの該デバイスに収容した 検体流体の流れに関しての上流をいい、デバイス中において検体添加ノズルからより離れ た部分を上流といい、検体添加ノズルに近い部分を下流という。図3Aのデバイスを用い るときは、デバイス中に検体を入れ、転倒混和して検体と標識試薬を接触混合する。その 後、混合物をフィルターを通してデバイスのノズル部分から検出装置に添加すればよい。

[0023]

図3Bは、瀘過フィルターと標識試薬を含ませた多孔質材料が接触して一体化しており 、標識試薬を含ませた多孔質材料は、フィルターの上流側に設けられている。このデバイ

スにおいては、標識試薬を含ませた多孔質材料を1層または複数層のフィルターからなる 濾過フィルターの1層として組込むことができる。図3Bに示すデバイスにおいては、検 体を検出装置に添加する際に検体が標識試薬を含ませた多孔質材料を通過し、この際に含 浸した標識試薬が検体中に溶解し、検体と標識試薬が接触混合される。該混合物はフィル ターを通って、ノズル部分から検出装置に添加される。図3Bのデバイスの場合、大容量 の試料を滴下しないと多孔質材料から標識試薬が充分溶出されず、量が一定しなくなる(性能が安定しなくなる)という可能性がある、また、滴下後のデバイス側での吸収時間が 早すぎると充分な検出感度が得られない可能性がある。従って、デバイスメンブレンに孔 径の小さいものを選ぶか、あるいは適当なアダプターを用いる等により液体の流れる間口 (流路の大きさ)を小さくし、検体が標識試薬、並びに捕捉試薬と接触する時間を長くす ることが望ましい。

[0024]

図3Cは、濾過フィルターと標識試薬を含ませた多孔質材料が接触して一体化しており 、標識試薬を含ませた多孔質材料は、フィルターの下流側に設けられている。図3Cに示 すデバイスにおいては、検体を検出装置に添加すると、該検体はフィルターを通り、標識 試薬を含ませた多孔質材料を通過し、この際に含浸した標識試薬が検体中に溶解し、検体 と標識試薬が接触混合される。該混合物はフィルターを通って、ノズルから検出装置に添 加される。図3Cのデバイスの場合、図3Bのデバイスの場合と同じ理由で、デバイスメン ブレンに孔径の小さいものを選ぶか、あるいは適当なアダプターを用いる等により液体の 流れる間口(流路の大きさ)を小さくし、検体が標識試薬と接触する時間を長くすること が望ましい。

[0025]

図3Dは、濾過手段である濾過フィルターと標識試薬を含ませた多孔質材料が接触せず 分離しており、濾過フィルターよりも下流側に標識試薬を含ませた多孔質材料が存在する 。図3Dのデバイスにおいて、フィルターとノズルの間に適当な空間を設けその空間内に 標識試薬を含ませた多孔質材料を含ませればよい。検体を検出装置に添加する際に検体は フィルターを通り、標識試薬を含ませた多孔質材料が存在する空間で標識試薬と検体が接 触混合される。検体は該空間内に一時的に貯留するため検体と標識試薬を含ませた多孔質 材料の接触時間を長くすることができ、検体と標識試薬の十分な接触が達成される。なお 、この際空間部分とデバイス外側とを連絡する空気孔を設けておくことが望ましい。この ためには、図3Dに示すように、ノズル部分とフィルターを組込んだ部分を別体にすれば よい。検体と標識試薬の混合物を検出装置に添加する際には、ノズル部分をフィルター組 込み部分に押し付ければよく、空気孔が塞がれると同時にノズルより検体が滴下される。 このように、濾過手段に標識試薬を組込むことにより検体中の被分析物質と標識試薬との 接触混合と濾過が一工程でほぼ同時に行うことができる。また、検体添加デバイスに標識 試薬を組込んだ濾過手段を含ませることにより、検体中の被分析物質と標識試薬との接触 混合、不純物の濾過、および検体と標識試薬の混合物の検出装置への添加が一工程でほぼ 同時に行うことができる。ここで、「一工程で行うことができる」とは検体の添加という 一つの操作で、検体中の被分析物質と標識試薬との接触混合と濾過、あるいは検体中の被 分析物質と標識試薬との接触混合、不純物の濾過、および検体と標識試薬の混合物の検出 装置への添加が連続的に行えるという意味であり、これらを同時に行うことは必要としな い。なお、標識試薬は、使用するまでに外れないように組込んでおく必要がある。

[0026]

上述のように、本発明の検体添加用デバイスは、その設計により標識試薬と検体中の被 分析物質の接触時間を調節し、検出装置に添加する検体と標識試薬混合物中の被分析物質 -標識試薬複合体の濃度を調節することができる。例えば、図1や図3Aに示す方法におい ては、容器中における検体と標識試薬の接触時間を制御すればよく、また図4Cや図3Bか らEに示す検体添加用デバイスを用いる方法においては、検体を検出装置に供給する際の 検体の流速を制御すればよい。さらに、図4Bにしめす標識試薬を含むアダプターを用い るフロースルー式検出法の場合は、アダプターから検出装置に検体が移動するのにかかる

時間を制御すればよい。このためには、例えば、アダプターから固相支持体に検体が移動 する開口部の大きさを変えたり、あるいは該開口部に適当なフィルターを設ければよい。 該デバイスは、被分析物質と標識試薬の複合体を濃縮する機能を有している。この部品に より、被分析物質が少量であっても感度・特異性に優れたアッセイを実施できる。

また検出装置の固相支持体と接触している検体添加部位にフィルターを設けておいても よい。

[0027]

さらに、検出装置がフロースルー式検出装置の場合、被分析物質に特異的に結合するリ ガンドを含む標識試薬を含む多孔質材料を、捕捉試薬を固定化した固相支持体の上層に設 けてもよい。この際、標識試薬を含む多孔質材料を、捕捉試薬を固定化した固相支持体に 接触しないように設けておくことが望ましい。図4に本発明のフロースルー式検出装置の 例を示す。フロースルー式検出装置は、捕捉試薬を固定化した固相支持体、吸収部分(吸 収体)、スペーサー等が層状に重ねられ、該多層が適当なハウジング内に収められる。図 4 Aがハウジングを有するフロースルー式検出装置を示す。標識試薬を含む多孔質材料は 該ハウジングに結合させることができる容器状のアダプター内に含ませればよい。該アダ プターに検体を添加することにより、アダプター内で標識試薬を含む多孔質材料と検体が 接触混合し、検体中の被分析物質と標識試薬が複合体を形成し、該複合体は次いで、アダ プター下部に設けた開口部より下層の捕捉試薬を固定化した支持体に移動し、固定化され た捕捉試薬に捕捉され、複合体を形成する。複合体が形成された場合、標識試薬の凝集像 として認識される。この際、アダプターと捕捉試薬を固定化した支持体は接触してても接 触してなくてもよい。また、図4Aにおいては、ハウジングと固相支持体等は離れている が、ハウジング内に固相支持体等を固定するために、ハウジングと固相支持体等を接触さ せてもよい。図4DおよびEは、アダプターの一例を俯瞰した図である。アダプターの形状 は、該図に示したものに限定されないが、該図に示したアダプターの例においては、菱形 および円型の開口部がある。該アダプターを用いる装置においては、固相支持体にアダプ ターの開口部に対応するように、被分析物質に特異的に結合するリガンドあるいは対照試 薬を、開口部と同大同形になるように固定化すればよい。図4DおよびEに示す装置におい ては、菱形の開口部と円形の開口部があり、該開口部に対応する固相支持体部分に、リガ ンドと対照試薬が固定化される。

[0028]

また、アダプターに標識試薬を含ませる場合は、標識試薬が検出装置の検体を供給する 領域を遮らないように、すなわちアダプターの開口部を塞がないように含ませる必要があ る。図4Dにおいては、開口部の周囲に標識試薬が存在し、図4Eにおいては、2つの開口 部の間に標識試薬が存在する。該図は一例であり、要は検体と標識試薬の混合物が固相支 持体に供給されるのを妨げないように含ませればよい。図4Dおよび図4Eの場合、具体的 には標識試薬を含む多孔質材料を図4Dおよび図4Eに示すような位置に適当な固定手段で 固定すればよい。固定手段は限定されないが、例えばアダプター下部内面に前記多孔質材 料が収まるような凹部を設けてもよし、検出に影響を与えない接着剤で前記多孔質をアダ プター内部に貼りつけてもよい。また、このようにすることにより、アダプターを取り外 すことなく、凝集像を観察することができる。

[0029]

また、標識試薬が酵素である場合は、標識試薬-被分析物質の複合体を添加した後に、 固相支持体に酵素の基質を添加すればよい。基質の添加は、基質溶液を装置に滴下して行 ってもよいし、予め装置に、基質を組込んだ基質供給手段を設けておいてもよい。後者の 場合、例えばイムノクロマトグラフィー式検出検出装置の試料添加部位の上流に基質溶液 を吸収させ乾燥させたガラス繊維やポリスチレンでできた不織布等の多孔質材料を設けて おき、検体を添加した後に、該基質を組込んだ部位に水、緩衝液等の適当な展開溶液を滴 下すればよい。これらの操作により基質が展開され標識試薬-被分析物質-捕捉試薬複合 体が形成された部位に到達し、標識試薬の酵素の作用により、発色する。図2に標識物質 として酵素を用いた場合のイムノクロマトグラフィー式検出装置を用いた検出法の概要を

示す。フロースルー式検出装置の場合においては、例えば基質溶液を吸収させ乾燥させた ガラス繊維やポリスチレンでできた不織布等の多孔質材料を別途準備しておいて、被分析 物質と標識試薬の混合物を検出装置に添加した後に、基質溶液を含む多孔質材料を含むア ダプターを検出装置にセットして、基質溶液展開用の液体を添加すればよい。この場合、 図4のアダプターを交換すればよい。

[0030]

本発明の検出装置は、上記フロースルー式検出装置のように、ハウジング内に収められていてもよく、該ハウジングにより、例えば紫外線や空気中の湿気による劣化を防ぐことができる。例えば適当な大きさの樹脂製ケースをハウジングとして用い、該ケース中に本発明の装置を収納すればよい。また、捕捉試薬を固定化した固相支持体の表面を樹脂製フィルム等(トップラミネート)で覆ってもよい。

[0031]

また、さらに被分析物質と前記標識試薬の混合物と捕捉試薬の反応時間を制御するため の機能を有した部品を付加してもよい。被分析物質と前記標識試薬の混合物と捕捉試薬の 反応時間の制御は、フロースルー式検出装置の場合、被分析物質と標識物質の混合物が捕 捉試薬を固定化した固相支持体を横切って通過するのに要する時間、すなわち被分析物質 と標識物質の混合物と捕捉試薬との接触時間を制御すればよく、またイムノクロマトグラ フィー式検出装置の場合、被分析物質と標識物質の混合物が捕捉試薬を固定化した固相支 持体に沿って展開移動するのに要する時間、すなわち被分析物質と標識物質の混合物と捕 捉試薬との接触時間を制御すればよい。この時間の制御は被分析物質と標識物質の混合物 を含む液体の流速を制御することにより達成できる。フロースルー式検出装置またはイム ノクロマトグラフィー式検出装置の一部に流速を減じるような部分を設ければ、被分析物 質と標識物質の混合物と捕捉試薬との接触時間が長くなり、より高感度で検出し得る。例 えば、固相支持体の上流に孔径の小さい多孔質材料でできた層または部位を設ければよい 。また、フロースルー式検出装置またはイムノクロマトグラフィー式検出装置の一部に流 速を増加させるような部分を設ければ、被分析物質と標識物質の混合物と捕捉試薬との接 触時間が短くなり、より迅速に検出し得る。例えば、固相支持体の下流に液体を吸収する 吸収部位を設ければよい。これらの部品により、自動的に反応時間を必要最小限に設定す ることが可能となり、簡便且つ感度・特異性の優れたアッセイを実施できる。

[0032]

本発明の方法に用いる検出装置は、さらに、対照用試薬を含んでいてもよく、さらに検体添加部や吸収部を含んでいてもよい。対照用試薬は限定されないが、例えば標識試薬中のリガンドが結合する物質を用いることができる。対照用試薬は、フロースルー式検出法においては、膜上の捕捉試薬とは異なる部位に固定化すればよく、イムノクロマトグラフィー式検出法においては、捕捉試薬固定化部位の下流に固定化すればよい。検体添加部は、一旦検体と標識試薬の混合物を吸収し、次いで吸収した混合物を捕捉試薬が固定化された固相支持体に供給するための部分である。該検体添加部は、一定量の液体を吸収できるような多孔質材料でできていることが望ましく、例えば、ガラス繊維やポリスチレンでできた不織布を用いればよい。吸収部は、捕捉部を通過した検体を吸収することにより、検体の流れを制御する液体吸収性を有する部位である。フロースルー式検出法においては、例えば捕捉試薬を固定化した膜の下部に設ければよく、イムノクロマトグラフィー式検出法においては、検出装置の最下流に設ければよい。吸収部は例えば紙製のものをアブソーベントパッドとして用いればよい。

【実施例】

[0033]

本発明を以下の実施例によって具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例によって 限定されるものではない。なお、以下の実施例中、従来より行われていた方法を比較例と した。

[0034]

実施例1 フロースルー式検出装置を用いたA型インフルエンザウイルスの検出

(1) 金コロイド抗体の調製

10mLの金コロイドを取り、100mM炭酸カリウムでpHを7.0に調整する。2mMホウ酸溶液で透析、遠心分離し精製した抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を2mMホウ酸溶液で100 μ g/mLの濃度になるように調製する。調製した抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体の最終濃度が10 μ g/mLとなる量を十分撹拌させながら金コロイドに加える。5分後10%BSAを1mL加え、穏やかに10分間ローテーターで撹拌する。全量を遠心管に移し、14000rpm、30分、4℃で遠心する。遠心後上清を吸引廃棄し、沈殿している金コロイドと抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体の感作されたものに、最終濃度が10mMトリス塩酸緩衝液、1%BSA、150mM塩化ナトリウムを含む溶液1mLで浮遊する。

[0035]

(2)金コロイド抗体の乾燥化

前項で作製した金コロイド抗体を陽圧噴霧装置(BioDot社製、BioJet)を用いて8.00 D_5 20、 10μ L/cmの速度、及び量で10mx300mmのポリスチレン不織布に噴霧する。次いで減圧装置内で1時間減圧乾燥し、乾燥金コロイド抗体パッドとした。使用時には7mm間隔で裁断し、用いた。

[0036]

(3) 診断用メンブレンフィルターへの抗体の固定化、検出装置の作製

ニトロセルロースフィルターへの抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体(マウス)の固定化を例に説明する。

[0037]

プロテインAカラムでアフィニティー精製した抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体(マウス)を用意する。抗体が浮遊されている緩衝液をSephadex G-25ゲル濾過カラムを用いて0.1%トレハロース加10mMクエン酸緩衝液(pH4.0)に置き換える。

[0038]

280nmでの吸光度が1.0となるように0.1%トレハロース加10mMクエン酸緩衝液 (pH4.0) で希釈し、適量を (例えばフロースルー検出 (診断)装置の場合10μL/装置 (デバイス) となるように)検出装置に装着したニトロセルロース上に滴下、次いで45℃、40分間静置、乾燥する。

[0039]

(4) 検出方法(比較例としての従来法)

A型インフルエンザウイルスを含むと思われるサンプルを適当な緩衝液に浮遊させる。その溶液 $500\,\mu$ Lと金コロイド抗体 $8.00D_{5\,20}$ 、 $50\,\mu$ Lを混合し反応させる。一定時間反応後、フィルター(例えば、 $0.22\,\mu$ m)で濾過した後、検出装置(デバイス)へ全量滴下する。液が膜部材に全て吸収された後、抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を吸着させた部分の膜部材が金コロイドの色(例えば、赤色~赤褐色)に着色していれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していると確認される。色調の変化がなく膜部材の色のままであれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していないことになる。

[0040]

(5)検出方法-1(デバイス側に検出試薬を組み込む場合)

(2)で作製したパッドを予め検出装置(デバイス)のアダプター上に、試験領域及びサンプルの吸収領域を遮らないよう、且つ外れないように組み込んでおき(図 4 B)、ここにA型インフルエンザウイルスを含むと思われるサンプル 500μ Lを試料濾過フィルターで濾過して全量滴下する。液が膜部材に全て吸収された後、抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を吸着させた部分の膜部材が金コロイドの色(例えば、赤色~赤褐色)に着色していれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していると確認される。色調の変化がなく膜部材の色のままであれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していないことになる。

[0041]

(6)検出方法-2(試料濾過フィルター側に検出試薬を組み込む場合)

(2)で作製したパッドを予め試料濾過フィルター内部に外れないように組み込んでおき(図3)、これをA型インフルエンザウイルスを含むと思われるサンプル $500\,\mu$ Lの入った容器に装着する。これを転倒混和し、乾燥金コロイド抗体とサンプルを容器内で充分に混合した後にデバイスに全量滴下する。液が膜部材に全て吸収された後、抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を吸着させた部分の膜部材が金コロイドの色(例えば、赤色~赤褐色)に着色していれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していると確認される。色調の変化がなく膜部材の色のままであれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していないことになる。

[0042]

実施例2 イムノクロマトグラフィー (ラテラルフロー) 式装置を用いたA型インフルエンザウイルスの検出

(1) 金コロイド抗体の調製

10mLの金コロイドを取り、100mM炭酸カリウムでpHを7.0に調整する。2mMホウ酸溶液で透析、遠心分離し精製した抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を2mMホウ酸溶液で100 μ g/mLの濃度になるように調製する。調製した抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体の最終濃度が10 μ g/mLとなる量を十分撹拌させながら金コロイドに加える。5分後10%BSAを1mL加え、穏やかに10分間ローテーターで撹拌する。全量を遠心管に移し、14000rpm、30分、4℃で遠心する。遠心後上清を吸引廃棄し、沈殿している金コロイドと抗A型インフルエンザウイルスモノクローナル抗体の感作されたものに、最終濃度が10mMトリス塩酸緩衝液、1%BSA、150mM塩化ナトリウムを含む溶液1mLで浮遊する。

[0043]

(2)金コロイド抗体の乾燥化

前項で作製した金コロイド抗体を陽圧噴霧装置(BioDot社製、BioJet)を用いて $6.00D_5$ 20、 10μ L/cmの速度、及び量で10mmx300mmのポリスチレン不織布に噴霧する。次いで減圧装置内で1時間減圧乾燥し、乾燥金コロイド抗体パッドとした。使用時には5mm間隔で裁断し、用いた。

[0044]

(3) イムノクロマトグラフィー式装置の製作

A型インフルエンザウイルスを検出する膜部材上に抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体をごく少量(約 $2\,\mu$ L)滴下し、一定時間(例えば、10分 \sim 60分)放置し膜部材に吸着させる。

[0045]

(4) 検出方法

A型インフルエンザウイルスを含むと思われるサンプルを適当な緩衝液に浮遊させる。その溶液200 μ Lと金コロイド抗体1.00D520、30 μ Lを混合し反応させる。一定時間反応後フィルター(例えば、0.22 μ m)で濾過した後、パッド(検体添加部位)へ全量滴下する。液が膜部材を展開し、抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を吸着させた部分の膜部材が金コロイドの色(例えば、赤色~赤褐色)に着色していれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していたと確認される。色調の変化がなく膜部材の色のままであれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していないことになる。

[0046]

(5)検出方法-1(試料濾過フィルター側に検出試薬を組み込む場合)

(2)で作製したパッドを予め試料濾過フィルター内部に外れないように組み込んでおき (図3)、これをA型インフルエンザウイルスを含むと思われるサンプル200 μLの入った 容器に装着する。これを転倒混和し、乾燥金コロイド抗体とサンプルを容器内で充分に混合した後にイムノクロマトグラフィー式装置に全量滴下する。液が膜部材を展開し、抗インフルエンザウイルスモノクローナル抗体を吸着させた部分の膜部材が金コロイドの色 (例えば、赤色~赤褐色)に着色していれば、サンプル中にA型インフルエンザウイルスが存在していたと確認される。色調の変化がなく膜部材の色のままであれば、サンプル中に A型インフルエンザウイルスが存在していないことになる。

【0047】 アッセイ操作および結果

フロースルー式検出装置を用いた A 型インフルエンザウイルスの検出

	改良前 (比較例)	改良後-]	改良後-2
アッセイ操作	①金コロイド抗体液	①試料濾過フィルタ	①試料濾過フィルタ
	を用意する	ーを含むアダプター	
		(図4B)を装着す	ルター内部に金コロ
	②金コロイド抗体液	る。	イド抗体パッドが組
	とサンプル液を混合		み込まれている(図
	する。	②試料をデバイスに	3))。
		滴下する(デバイス	
	③試料濾過フィルタ	に金コロイド抗体パ	
	ーを装着する。	ッドが組み込まれて	滴下する。
		いる)。	
	④試料をデバイスに		③吸収するまで室温
	滴下する。	③吸収するまで室温	で静置する。
		で静置する。	
	⑤吸収するまで室温	0.00	④ 判定
	で静置する。	④ 判定	
	Coder, t.		
1 FT Plan are an Older	⑥ 判定		
操作ステップ数	6 ステップ	4ステップ	4 ステップ
試験結果	判定	判定	判定
強陽性検体	+++	+++	+++
弱陽性検体	+	+	+
陰性検体			—

イムノクロマトグラフィー式検出装置を用いた A 型インフルエンザウイルスの検出

	改良前(比較例)	改良後
アッセイ操作	①金コロイド抗体液	①試料濾過フィルタ
	を用意する	ーを装着する(フィ
	(A) 10 11- 61- 3-1-	ルター内部に金コロ
	②金コロイド抗体液	イド抗体パッドが組
	とサンプル液を混合	み込まれている(図
	する。	3))。
	③試料濾過フィルタ	 ②試料をデバイスに
	一を装着する。	適下する。
	C20,47 0 0	(F) 7 3 0
	④試料をデバイスに	③吸収するまで室温
	滴下する。	で静置する。
	⑤吸収するまで室温	④ 判定
	で静置する。	
4D //	⑥判定 (3) =	4 = = =
操作ステップ数	6ステップ	4 ステップ
試験結果	判定	判定
強陽性検体	+++	+++
弱陽性検体	+	+
陰性検体	_	_

【図面の簡単な説明】

[0048]

- 【図1】本発明の検出装置の一例(標識物質:不溶性粒状物質)を示す図である。
- 【図2】本発明の検出装置の一例(標識物質:酵素)を示す図である。
- 【図3】本発明の濾過手段および標識試薬を含む検体添加用デバイスを示す図である

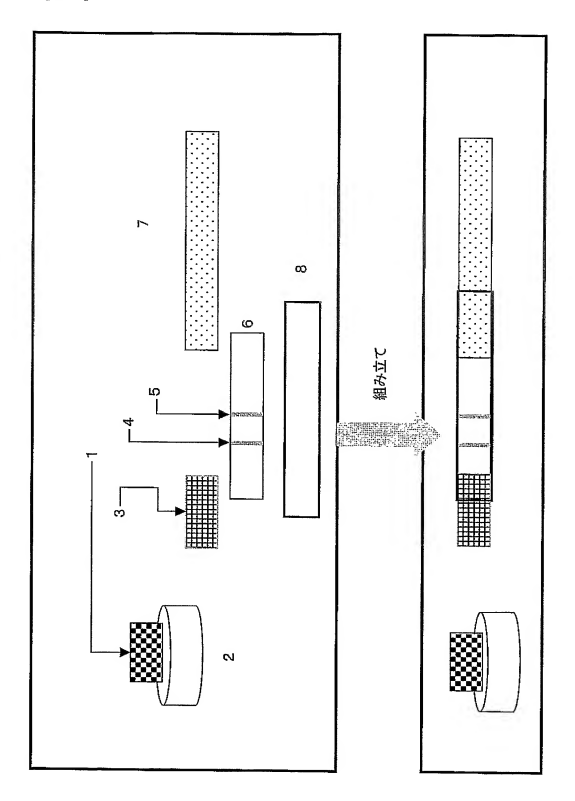
【図4】本発明のフロースルー式検出装置を示す図である。図4Aは、ハウジングを含むフロースルー式検出装置を示し、図4Bは、標識試薬を含むアダプターを示し、図4Cは、標識試薬を検体添加用デバイスに組み込んだ検出装置を示す。さらに、図4Dおよび図4Eは、標識試薬を含むアダプターの俯瞰図を示す。

【符号の説明】

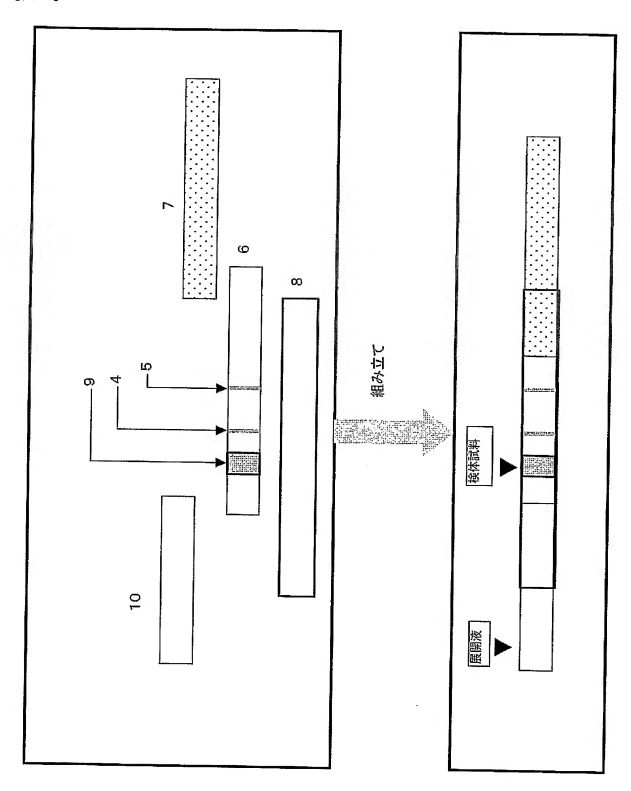
[0049]

- 1 標識試薬
- 2 検体添加用デバイス
- 3 試料滴下部 (サンプルパッド)
- 4 捕捉試薬(キャプチャー抗体)
- 5 対照部位 (コントロール部位)
- 6 固相支持体 (ニトロセルロース膜)
- 7 吸収部位(アブソーベントパッド)
- 8 トップラミネートまたはハウジング
- 9 試料滴下部(サンプルパッド)
- 10 乾燥基質
- 11 ノズル
- 12 ノズル部位
- 13 フィルター
- 14 標識試薬
- 15 検体収容容器部位
- 16 検体試料と標識試薬が一時的に貯留し混合される空間
- 17 空気抜き穴
- 18 ハウジング
- 19 固相支持体
- 20 スペーサー
- 21 吸収部位
- 22 検体試料
- 2 3 標識試薬
- 24 アダプター
- 2 5 開口部
- 26 捕捉試薬塗布領域

【書類名】図面 【図1】



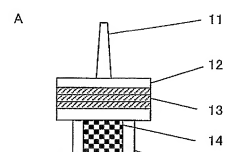
[図2]

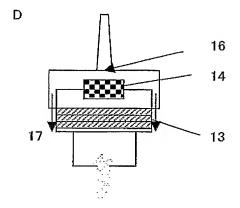


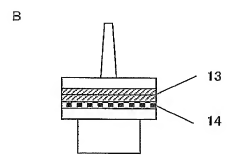
15

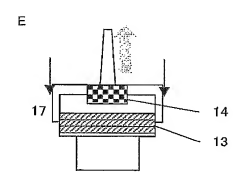
【図3】

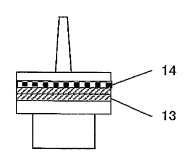
С



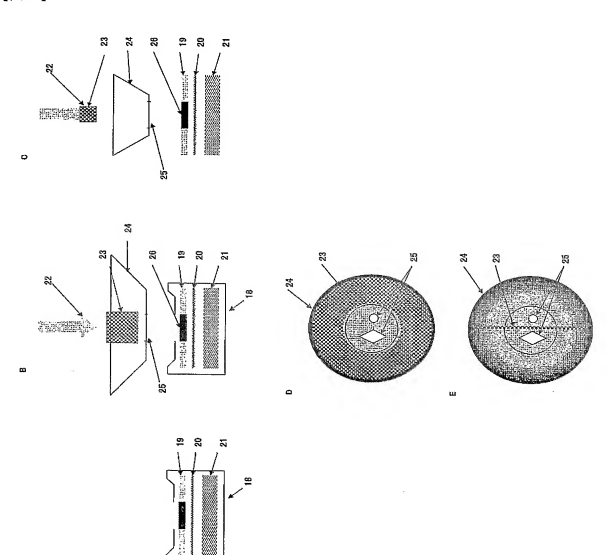








【図4】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 不純物除去等の被分析物質を含む検体の処理過程において効率良く標識試薬と被分析物質とを反応させることにより迅速に検出できる、簡便且つ感度・特異性に優れた検出法、検出装置及び検出キットの提供。

【解決手段】 検体中の被分析物質を検出する方法であって、被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬と検体とを接触させる工程および検体と標識試薬との混合物を、前記被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体に供給する工程を含み、検体と標識試薬を接触させる工程が、前記固相支持体部および前記固相支持体部と接触している部位以外で行われる、前記被分析物質を検出する方法、ならびに検体中の被分析物質に特異的に結合する捕捉試薬を固定化した固相支持体を含む検出装置及び被分析物質に特異的に結合するリガンドを含む標識試薬を含む検体添加用デバイスを含む、検体中の被分析物質検出用キット。

【選択図】 なし

特願2004-018886

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[591125371]

1. 変更年月日 [変更理由]

1997年 6月12日

変更埋田」 住 所

氏 名

住所変更 東京都中央区日本橋茅場町三丁目4番2号

デンカ生研株式会社